# PHOTOPOLYMERIZATION INITIATOR, ENERGY RAY CURING COMPOSITION CONTAINING THE SAME AND ITS CURED PRODUCT

Patent number:

JP8165290

**Publication date:** 

1996-06-25

Inventor:

ABE TETSUYA: YOSHIOKA RITSUKO; ISHII KAZUHIKO:

YOKOSHIMA MINORU

Applicant:

NIPPON KAYAKU CO LTD

Classification:

- international:

C07D335/16; C08F4/00; C08G59/68

- european:

Application number: JP19940332896 19941215

Priority number(s):

#### Abstract of JP8165290

PURPOSE: To obtain a photopolymerization initiator, excellent in compatibility, preservation stability and curability and capable of providing an energy ray curing composition hardly emitting a malodor from a cured product.

CONSTITUTION: This sulfonium salt is expressed by formula I [X is a group of formula II; R6 to R15 are each independently H, a halogen, etc.; R1 to R5 are each independently H, hydroxyl group, etc.; (n) is 1-4; Z is MQp or MQp-1 (OH); M is phosphorus, baron, etc.; Q is a halogen; P is an integer of 4-6], e.g. a sulfonium salt of formula III. The salt is obtained by carrying out the condensing reaction of a thioxanthone-based compound of formula TV, e.g. 2,4-diethylthioxanthone with a substituted or an unsubstituted diphenyl sulfoxide compound, e.g. 4,4'-difluorodiphenyl sulfoxide in a dehydrating agent at ambient temperature to 100 deg.C. The sulfonium salt is a photopolymerization initiator and an energy ray curing composition is obtained from the photopolymerization initiator and a cationic polymerizable substance such as an epoxy resin. The composition is useful as coatings, coating agents, inks, resists, etc.

Data supplied from the esp@cenet database -Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

庁内整理番号

(11)特許出願公開番号

特開平8-165290

(43)公開日 平成8年(1996)6月25日

(51) Int.CL.\*

識別記号

FΙ

技術表示箇所

C 0 7 D 335/16

C08F 4/00

MF J

C 0 8 G 59/68

NKL

審査請求 未請求 請求項の数4 FD (全 9 頁)

(21)出願番号

特顏平6-332896

(71)出願人 000004086

日本化薬株式会社

(22)出願日

平成6年(1994)12月15日

東京都千代田区富士見1丁目11番2号

(72)発明者 安倍 哲也

埼玉県与野市上落合1090

(72)発明者 吉岡 律子

東京都北区志茂3-17-1-303

(72)発明者 石井 一彦

埼玉県与野市上落合1090

(72) 発明者 横島 実

茨城県取手市井野2291

(54) 【発明の名称】 光重合開始剤、これを含有するエネルギー線硬化性組成物及びその硬化物

#### (57)【要約】

【目的】相容性、保存安定性が良好で、透明で硬化性に優れ、硬化塗膜の光沢が良好で、硬化塗膜の臭気が少なく、優れた物性の硬化物を得ることができる新規な光重合開始剤、これを含有する樹脂組成物の提供。

【構成】カチオン重合物質と式

## 【化1】

$$\begin{array}{c|c} R_1 & O & R_2 \\ \hline \\ C & R_3 \\ \hline \\ X & R_5 \end{array} \cdot \ nZ^{\bigodot}$$

で示される特定のスルホニウム塩である光重合開始剤を 含有するエネルギー線硬化性組成物。

【特許請求の範囲】 【請求項1】式(1)

[1k1]

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & 0 & R_2 \\
C & R_3 & nZ \\
R_4 & nZ
\end{array}$$
(1)

1

(式中、Xは式(2)で示される基 【化2】

$$R_{6}$$
 $R_{10}$ 
 $R_{10}$ 
 $R_{11}$ 
 $R_{15}$ 
 $R_{14}$ 
 $R_{13}$ 
 $R_{13}$ 
 $R_{14}$ 

(式中R, R, は、それぞれ水素原子、ハロゲン原子、 ニトロ基、アルコキシ基、C1-C20の構造中に、水酸 基、エーテル基、エステル基、(メタ)アクリロイル 基、エポキシ基あるいはアリル基を有しても良い脂肪族 基、フェニル基、フェノキシ基、チオフェノキシ基、の いずれかから選択された基である。)

肪族基、ハロゲン原子、ニトロ基、アルコキシ基、エス テル基、フェニル基および式(2)で示される基から選 択された基であり、nは1~4、Zは式(3)または式 (4)

MQ. (3)  $MQ_{P-1}$  (OH) (4)

(式中、Mは、リン原子、ホウ素原子、ヒ素原子または アンチモン原子であり、Qはハロゲン原子であり、Pは 4~6の整数である。) で示される。) で示されるスル ホニウム塩。

【請求項2】前記式(1)で示されるスルホニウム塩か らなる重合開始剤(B)

【請求項3】カチオン重合性物質(A)と請求項2記載 の光重合開始剤(B)を含有することを特徴とするエネ ルギー線硬化性組成物。

【請求項4】請求項2記載の組成物の硬化物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、新規な特定な構造を有 するスルホニウム塩またはスルホキソニウム塩、それら 50 【0005】

からなる光重合開始剤、これを含有するエネルギー線の 照射により硬化が可能なエネルギー線硬化性組成物及び その硬化物に関する。

[0002]

【従来の技術】光重合性組成物は印刷インキ、塗料、コ ーティング、液状レジストインキ等の分野において、省 エネルギー、省スペース、無公害性等の要請から盛んに 研究され、実用化が検討されてきた。しかしこれらの研 究の大部分は二重結合のラジカル重合反応に基づくもの 10 であった。カチオン重合性物質、例えばエポキシ樹脂 は、物性的には優れた材料であるが光重合をさせること は困難で、今までアクリル変性することにより二重結合 を導入した材料が主に使用されている。 [0003]

【発明が解決しようとする課題】光によりエポキシ樹脂 を硬化されるのに、例えば米国特許第3794576号 には感光性芳香族ジアゾニウム塩を光重合開始剤として 使用し光照射により光重合開始剤を分解し、ルイス酸を 放出することによりエポキシ樹脂を重合する方法が提案 20 されている。しかしながら芳香族ジアゾニウム塩は光分 解によりルイス酸と同時に窒素ガスを放出し、そのため にエポキシ樹脂の膜厚が15 μ以上になると塗膜が発泡 し、厚塗りの用途には適さない。更に、又、エポキシ樹 脂との混合物は光が存在しない時でも、徐々に硬化が進 行する等、保存安定性に問題があり、一液性の組成物と はなりえない。上記のジアゾニウム塩系開始剤の欠点を 克服すべく、種々検討がなされ、厚塗り性及び保存安定 性の改良された技術として芳香族スルホニウム塩系や芳 香族ヨードニウム塩系開始剤及びそれらを含有する硬化 R1.R, は、それぞれ水素原子、水酸基、C1.C1,の脂 30 性樹脂組成物が特公昭52-14278号公報、特公昭 52-14277号公報、特開昭54-53181号公 報、特公昭59-19581号公報等に開示されてい る。しかしながら、これらの芳香族オニウム塩を含有す る組成物はジアゾニウム塩に比較し硬化性が乏しいとい う欠点を有し、又芳香族スルホニウム塩の場合は、硬化 物の臭気が問題となっていた。かかる欠点を克服するべ く、特開昭56-55420号公報等に、特定の基を有 する芳香族スルホニウム塩が提案されている。しかし、 上記の欠点は、いくらか解消されるものの十分ではな い。又、光重合性組成物の使用される分野が拡大するに つれて、市場の要求に対応するために、新規な光重合開 始剤、それを含有する組成物の提供は重要である。

> 【課題を解決するための手段】本発明者らは、前記の課 題を解決するため鋭意研究の結果、新規な光重合開始剤 を開発し、これを用いた組成物は、保存安定性、相容 性、硬化性に優れ、その硬化物は臭気が少ないエネルギ 一線硬化性組成物を提供することに成功した。すなわ ち、本発明は、(1)式(1)

[0004]

3

[(£3)]  $\begin{array}{c|c}
R_1 & O & R_2 \\
\hline
C & R_3 & nZ^{\odot} \\
X & R_5 & R_4
\end{array}$ (1)

【0006】 (式中、Xは式(2)で示される基 [0007] 【化4】

$$R_{6}$$
 $R_{9}$ 
 $R_{10}$ 
 $R_{15}$ 
 $R_{12}$ 
 $R_{12}$ 
 $R_{12}$ 

【0008】(式中R、 $\sim$ R、 $_{11}$ は、それぞれ水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、アルコキシ基、 $C_{1}$   $\sim$ C、 $_{10}$ の構造中に、水酸基、エーテル基、エステル基、(メタ)アクリロイル基、エポキシ基、あるいはアリル基を有しても良い脂肪族基、フェニル基、フェノキシ基、チオフェノキシ基、のいずれかから選択された基である。)R、 $\sim$ R、は、それぞれ水素原子、水酸基、 $C_{1-}$ C、 $_{15}$ の脂肪族基、ハロゲン原子、ニトロ基、アルコキシ基、フェニル基、及び式(2)で示される基から選択された基であり、 $_{11}$   $\sim$  C  $\sim$ 

$$MQ_{p}$$
 (3)  $MQ_{p-1}$  (OH) (4)

【0010】(式中、Mはリン原子、ホウ素原子、ヒ素原子またはアンチモン原子であり、Qはハロゲン原子であり、Pは4~6の整数である。)で示される。)で示される。)で示されるスルホニウム塩。

### (2) とれらの塩からなる光重合開始剤及び

(3) カチオン重合性物質(A)と(1)項記載の光重合開始剤(B)を含有することを特徴とするエネルギー 線硬化性組成物及びその硬化物に関する。

【0011】本発明で用いるカチオン重合性物質(A)としては、例えば、エポキシ樹脂、スチレン、ビニルエーテル等のカチオン重合性ビニル化合物、更にはスピロオルソエステル、ビシクロオルソエステル、スピロオルソカーボナートのような環状エーテル類が挙げられる。エポキシ樹脂としては、従来、公知の芳香族エポキシ樹脂、脂環式エポキシ樹脂、脂肪族エポキシ樹脂、更にはエポキシド単量体類、エビサルファイド単量体類が挙げられる。とこで、芳香族エポキシ樹脂として例示すれば、少なくとも1個の芳香族核を有する多価フェノール 50

またはそのアルキレンオキサイド付加体のポリグリシジ ルエーテルであって、例えばピスフェノールA、ピスフ ェノールF、ビスフェノールS等のビスフェノール化合 物またはビスフェノール化合物のアルキレンオキサイド (例えば、エチレンオキサイド、プロピレンオキサイ ド、ブチレンオキサイド等)付加体とエピクロロヒドリ ンとの反応によって製造されるグリシジルエーテル類、 ノボラック型エポキシ樹脂類(例えば、フェノール・ノ ボラック型エポキシ樹脂、クレゾール・ノボラック型エ 10 ポキシ樹脂、臭素化フェノール・ノボラック型エポキシ 樹脂等)、トリスフェノールメタントリグリシジルエー テル等が挙げられる。また、脂環式エポキシ樹脂とし て、具体的な例としては、3、4-エポキシシクロヘキ シルメチル-3,4-エポキシシクロヘキサンカルボキ シレート、ビスー(3,4-エポキシシクロヘキシルメ チル) アジペート、2-(3、4-エポキシシクロヘキ シル-5, 5-スピロー3, 4-エポキシ) シクロヘキ サノン-メタージオキサン、ビス(2,3-エポキシシ クロペンチル) エーテル、EHPE-3150 (ダイセ 20 ル化学工業株式会社製、脂環式エポキシ樹脂、軟化点7 1℃) 等が挙げられる。

【0012】更に脂肪族エポキシ樹脂の例としては、脂 肪族多価アルコールまたはそのアルキレンオキサイド付 加物のポリグリシジルエーテルがあり、その代表例とし ては、1,4-ブタンジーオルのジグリシジルエーテ ル、1,6-ヘキサンジオールのジグリシジルエーテ ル、グリセリンのトリグリシジルエーテル、トリメチロ ールプロパンのトリグリシジルエーテル、ポリエチレン グリコールのジグリシジルエーテル、プロピレングリコ 30 ールのジグリシジルエーテル、エチレングリコール、ブ ロピレングリコール、グリセリン等の脂肪族多価アルコ ールに1種または2種以上のアルキレンオキサイド(エ チレンオキサイド、プロピレンオキサイド)を付加する ことにより得られるポリエーテルポリオールのポリグリ シジルエーテルが挙げられる。更にエポキシド単量体類 の例としては、脂肪族高級アルコールのモノグリシジル エーテルやフェノール、クレゾール、ブチルフェノール またはこれらにアルキレンオキサイドを付加することに より得られるポリエーテルアルコールのモノグリシジル 40 エーテル等が挙げられる。

【0013】カチオン重合性ビニル化合物としては、例えば、トリエチレングリコールジビニルエーテル、テトラエチレングリコールジビニルエーテル、シクロヘキサンー1、4-ジメチロールジビニルエーテル、1、4-ブタンジオールジビニルエーテル、

[0014]

(1£5)

4

\*【化6】

[0015]及び [0016]

$$\begin{array}{c}
* & O \\
O & C \\
CH_2 = CH - O - CH_2 + O - CH_2 + O - CH_2 - CH_2
\end{array}$$

【0017】等が挙げられる。また、これらカチオン重 合性有機材料は単独でも2種以上の混合物でもかまわな

ルホニウム塩としては、例えば一般式(5)で表される チオキサントン系化合物

[0019]

[化7]

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & O & R_2 \\
C & & R_3 \\
S & & R_4
\end{array}$$
(5)

【0020】(式中、R,~R,は、それぞれ水素原 子、水酸基、C<sub>1</sub>~C<sub>15</sub>の脂肪族基、ハロゲン原子、ニ トロ基、アルコキシ基、エステル基、フェニル基から選 択された基である。)と置換または非置換ジフェニルス ルホキシド化合物を公知のスルホニウム塩の生成反応を 利用する方法(以下1)法という)、2)相当する置換 及び非置換のスルホニウム塩をあらかじめ合成し、その 後、置換基を変換、導入する方法(以下2)法という) のいずれかにより合成することができる。先ず1)法を 具体的に説明すると式(5)で表されるチオキサントン 30 系化合物(具体例としては、2、4-ジエチルチオキサ ントン、2,4-ジプロピルチオキサントン、2-イソ プロピルチオキサントン、4-イソプロピルチオキサン トン、2-クロロチオキサントン、1-クロロ-4-プ ロポキシチオキサントン、2-ヒドロキシ-3,4-ジ メチルチオキサントン、1-メトキシチオキサントン、 2-メトキシチオキサントン、3-メトキシチオキサン トン、4-メトキシチオキサントン、1-メチル-4-ヒドロキシチオキサントン、1-メチル-4-クロロチ オキサントン、1、2-ジメチル-4-クロロチオキサ 40 ントン、1,3-ジメチル-4-クロロチオキサント ン、2、3、4-トリメチルチオキサントン、3-ニト ロチオキサントン、3-エトキシチオキサントン、1. 3. 4-トリメチル-2-オキシカルボニルメチルチオ キサントン、2-オキシカルボニルメチル-4-メチル チオキサントン、2-フェニルチオキサントン、1-カ ルボニルオキシメチルチオキサントン、1-カルボニル オキシエチルー3-ニトロチオキサントン、1-カルボ ニルオキシエチルー3-エトキシチオキサントン等を挙

ルホキシド化合物(例えば、ジフェニルスルホキシド、 4. 4′-ジフルオロジフェニルスルホキシド、2. 2′-ジフルオロジフェニルスルホキシド、3.3′-【0018】本発明で用いる一般式(1)で表されるス 10 ジフルオロジフェニルスルホキシド、4,2'-ジフル オロジフェニルスルホキシド、4,4'-ジブロムジフ ェニルスルホキシド、4,4'-ジクロロジフェニルス ルホシキド、2、2′、4、4-テトラクロロジフェニ ルスルホキシド、4、4′-ジメチルジフェニルスルホ キシド、4,4'-ジエチルジフェニルスルホキシド、 4, 4'-ジメトキシジフェニルスルホキシド、4, 4'-ジエチルジフェニルスルホキシド、4-メチルチ オジフェニルスルホキシド、4-フェニルチオジフェニ ルスルホキシド等)を公知の方法、例えば脱水剤(例え 20 ば、五酸リン、濃硫酸、無水酢酸等)中で、常温~10 0℃で縮合反応を行ない、次いで、これらの反応液を式 (3)又は(4)(例えば、NaSbF。、NaP F. NaAsF. NaBF. NaSbF, OH. KSbF, KPF, KAsF, KSbF, OH 等)の水溶液に滴下し、スルホニウム塩を得ることがで

> 【0021】2) 法を具体的に説明すると、1) 法で合 成したスルホニウム塩、例えば式(6)

[0022]

[化8]

$$A \longrightarrow S^{\oplus} \qquad \begin{array}{c} & & & & \\ & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & &$$

【0023】(但し、式中、R,R,は、式(5)中の R<sub>1-</sub>R<sub>5</sub>と同一で、Aはハロゲン原子、Zは前記式

(3) または式(4)で示される。)で示される化合物 等の公知の方法、例えば、塩基性化合物(例えば、水酸 化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸カリウム等)の存 在下、大過剰のモノ又ポリアルコール類 (例えば、メタ ノール、エタノール、カルピトール、エチレングリコー ル、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、 グリセリン、トリメチロールプロパン、1、4-ブタン ジオール、グリシドール、2 - ヒドロキシエチル (メ タ) アクリレート、2-ヒドロキシプロビル (メタ) ア げることができる。)と置換または非置換シフェニルス 50 クリレート、アリルアルコール等)を室温~150℃

(5)

特開平8-165290

で、必要に応じて、ジメチルスルホキシド等の有機溶剤 の存在下反応させることにより、前記ハライド化合物の ハライド部が例えば、

- OCH<sup>2</sup>CHOCCH=CH<sup>2</sup> CH<sup>3</sup> O

[0024]

[{£9}

[0027] 【化12】

\*【化11】

- OCH2CH2CH2CH2OH

[0025] 【化10】

-OCH2 CH2OCCH=CH2

 $R_{1}$ ,  $R_{2}$ ,  $R_{4} = H$   $R_{2} = C_{1}$ ,  $R_{5} = OC_{3}$   $H_{7}$ 

【0028】等の置換基に変換されたスルホニウム塩を 得ることができる。一般式(1)で示される化合物の代 10 表例としては次表1、表2の化合物を挙げることができ るが、これらに限定されるものではない。

 $R_{6}$ ,  $R_{7}$ ,  $R_{9} \sim R_{13}$ ,  $R_{14}$ ,  $R_{15}=H$ 

[0029] 【表1】

[0026]

No.	R, ~R,	z⊖	n	X R• ~ R₁5
1	R <sub>1</sub> , R <sub>2</sub> , R <sub>4</sub> = H R <sub>5</sub> , R <sub>5</sub> = C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	РБ₀⊖	1	$R_{0}$ , $R_{13} = F$ $R_{0}$ , $R_{1}$ , $R_{0} \sim R_{12}$ , $R_{14}$ , $R_{15} = H$
2	$R_1 = X$ , $R_2$ , $R_4 = H$ $R_3$ , $R_5 = C_3$ $H_5$	SbF.O	2	R <sub>5</sub> ~R <sub>15</sub> =H
3	$R_3 = (CH_2)_{11}CH_3$ $R_1, R_2, R_4, R_5 = H$	SbF.⊖	1	$\begin{array}{c} R_{1}, R_{16} = F \\ R_{6}, R_{7}, R_{9} \sim R_{12}, R_{16}, R_{15} = H \end{array}$
4	$R_{1} = (CH_{2})_{11}CH_{3}$ $R_{1}, R_{2}, R_{4}, R_{5} = H$	РГ₄⊖	1	$R_1$ , $R_{14} = -0$ C $H_2$ C $H_2$ C $H_2$ R a. $R_4 \sim R_{15}$ . $R_{15} = H$
5	$R_1 = (CH_2)_{11}CH_5$ $R_1, R_2, R_4, R_5 = H$	SbF.	1	R • ~ R 15 = H
6	R <sub>1</sub> = C 1 R <sub>1</sub> , R <sub>1</sub> , R <sub>4</sub> , R <sub>5</sub> = H	SbF.⊙	1	$\begin{array}{c} R_{4}. \ R_{13} = 0 \ C \ H_{3} \\ R_{5}. \ R_{7}. \ R_{8} \sim R_{12}. \ R_{14}. \ R_{15} = H \end{array}$
7	$R_{1}$ , $R_{2} = X$ , $R_{5} = -CH (CH_{5})_{2}$ $R_{1}$ , $R_{4} = H$	SbF. O	3	$R_s \sim R_{1s} = H$
8	$R_1$ , $R_3$ , $R_4$ = H $R_2$ = C1, $R_5$ = OC <sub>2</sub> H <sub>7</sub>	РГ₅⊖	1	R <sub>5</sub> ~R <sub>15</sub> =H
9	R <sub>1</sub> , R <sub>3</sub> , R <sub>4</sub> = H	РБ⊕О	1	O      R <sub>8</sub> , R <sub>13</sub> =OCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> OCCH=CH <sub>2</sub>

\*

[0030]

【表2】

No.	R1 ~R5	z⊝	n	X R <sub>4</sub> ~ R <sub>15</sub>
1 0	$R_1 = X$ , $R_3$ , $R_4 = H$ $R_1 = C1$ , $R_6 = OC_3$ H,	SbF.O	2	$R_{8}$ , $R_{13} = C I$ $R_{9}$ , $R_{1}$ , $R_{9} \sim R_{12}$ , $R_{14}$ , $R_{15} = H$
1 1	R <sub>1</sub> , R <sub>4</sub> = H R <sub>2</sub> , R <sub>3</sub> = C H <sub>3</sub> R <sub>4</sub> = C 1	PF6⊖	1	$R_{6}$ , $R_{13}$ =0 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> OH $R_{6}$ , $R_{7}$ , $R_{8} \sim R_{12}$ , $R_{14}$ , $R_{15}$ =H
1 2	R <sub>1</sub> , R <sub>4</sub> = H R <sub>2</sub> , R <sub>3</sub> = C H <sub>3</sub> R <sub>5</sub> = C 1	SbF. ©	1	$R_{8}$ , $R_{13} = CH_{8}$ $R_{8}$ , $R_{7}$ , $R_{8} \sim R_{12}$ , $R_{14}$ , $R_{15} = H$
1 3	R <sub>1</sub> , R <sub>4</sub> = H R <sub>2</sub> , R <sub>3</sub> = C H <sub>3</sub> O      R <sub>4</sub> = O C C H <sub>3</sub>	PF₅⊖	1	Rs. R1.3=Br  Rs. R7. Rs. ~R12. R14. R15=H
	R; = OCCH;			R8, R7, R6 - R12, R11, R15-11
1 4	R <sub>1</sub> , R <sub>4</sub> = H R <sub>2</sub> , R <sub>3</sub> = C H <sub>3</sub> O	SbF <sub>6</sub> O	1	$R_7, R_{14} = F$
	$R_1 = OCCH_2$			R <sub>6</sub> , R <sub>8</sub> ~R <sub>13</sub> , R <sub>15</sub> =H
1 5	R <sub>1</sub> , R <sub>2</sub> , R <sub>5</sub> = H R <sub>2</sub> = COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> R <sub>4</sub> = OC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	⊖ SbFs	1	$R_8 \sim R_{15} = H$

本発明の硬化性組成物は、100重量部のカチオン重合性物質(A)対して0.01~20重量部より好ましくは0.1~10重量部の前記の式(1)で示されるスルホニウム塩(B)を必須の成分とするが適当な割合は、カチオン重合性物質やエネルギー線の種類、照射量、所望の硬化時間、温度、湿度、塗膜厚などさまざまな要因を考慮することによって決定される。カチオン重合性物質へのスルホニウム塩を溶剤類(例えば、ブロビレンカーボネート、カルビトール、カルビトールアセテート、ブチロラクトン等)に溶解し使用することができる。本発明の硬化性組成物は、カチオン重合性物質及びスルホニウム塩を混合、溶解あるいは混練等の方法により調製することができる。

的厚い塗装物についてはそれ以上の時間をかけるのが好 ましい。エネルギー線照射後0.1秒~数分後には、ほ とんどの組成物はカチオン重合により指触乾燥するが、 カチオン重合反応を促進するために加熱を併用すること も場合によっては好ましい。本発明の組成物には、さら にカチオン重合を損わない範囲で希釈のための溶剤や、 改質のための非反応性の樹脂や(メタ)アクリル酸エス テル化合物(例えば、ビスフェノールA型エポキシ樹 脂、ノボラック型エポキシ樹脂等のエポキシ樹脂と(メ タ)アクリル酸の反応物であるエポキシ(メタ)アクリ レート、ウレタン(メタ)アクリレート、ポリエステル ポリ (メタ) アクリレート等のオリゴマーや、2-ヒド ロキシ (メタ) アクリレート、1.6-ヘキサンジオー ルジ(メタ)アクリレート、1、9-ノナンジオールジ (メタ) アクリレート、トリメチロールプロパントリ (メタ) アクリレート、ペンタエリスリトールトリ (メ タ)アクリレート等のモノマー等)を配合することがで きる。(メタ)アクリル酸エステル化合物を使用する場 合には、光ラジカル重合開始剤(例えば、1-ヒドロキ シシクロヘキシルフェニルケトン、アセトフェノンジメ チルケタール、ベンゾイルメチルエーテル等)を使用す るのが好ましい。また例えば、電気特製を改良する目的 などのため有機カルボン酸や酸無水物を使用したり、あ るいはゴム弾性をもたせるなどの目的でポリマールその 他の可とう性プレポリマーを混合することができる。

11

使用されるものであるが、用途によっては不活性な顔料、染料、充填剤、静電防止剤、難燃剤、消泡剤、流動調整剤、増感剤、促進剤、光安定剤等を混合して用いられる。本発明の組成物は金属、木材、ゴム、ブラスチック、ガラス、セラミック製品等に使用することができる。さらに本発明の具体的な用途としては、塗料、コーティング剤、インキ、レジスト、液状レジスト、接着剤、成形材料、注型材料、パテ、ガラス繊維含浸剤、目止め剤等が挙げられる。

[0033]

, ,

【実施例】以下、本発明を実施例により具体的に説明する。なお、実施例中の部は、重量部である。

【0034】(式(1)で表されるスルホニウム塩の合\*

元素	実測値(重量%)
炭素	48.10
水素	3.25
イオウ	8.89
アンチモン	16.71
フッ素	20.99

この製造方法に基づいて、構造式

[0035]

【化13】

$$F \longrightarrow C_2H_5$$

$$SbF_6 \longrightarrow C_2H_5$$

元素 実側値(重量%) 炭素 47.84 水素 3.52 イオウ 8.57 アンチモン 16.20 フッ素 15.15 塩素 4.72

との製造方法に基づいて、構造式

[0038]

[{£14]

元素

実測値(重量%)

\*

\* 成例)

実施例1

2,4-ジエチルチオキサントン38.4部、4,4′-ジフルオロジフェニルスルホキシド23.8部、無水酢酸100部及びメタンスルホン酸398部を仕込み、25°Cで攪拌しながら約8時間反応を行ない、次いで、この反応混合物をNaSbF。37.1部を溶解したもの。)に少しずつ滴下し、析出した黄色の固体をろ過、水及びエチレンエーテルで洗浄した。黄色の固体が93.0部得られた。生成物の融点は81.1~87.9°Cで元素分析値は次のとおりであった。

#### 計算値(重量%)

48. 02 3. 20 8. 84 16. 78 20. 95

20%【0036】のスルホニヴム塩を得た。

【0037】実施例2.1-クロロ-4-プロポキシチオキサントン61部、4,4'-ジメチルジフェニルスルホキシド46.1部、無水酢酸200部、及びメタンスルホン酸796部を仕込み、25℃で約8時間反応させ、次いで反応混合物をNaSbF。の水溶液862.8部(水810.6部にNaSbF。を51.7部を溶解したもの。)に少しずつ滴下し、析出した黄色の固体をろ過し、水及びエチルエーテルで洗浄した。黄色の固体が135.6部得られた。生成物の融点は、105.2~111.0℃で元素分析値は、次のとおりであった。

計算值(重量%)

47.80 3.48 8.51 16.15 15.12 4.70

★【0039】のスルホニウム塩を得た。

40 実施例3.2 - イソブロビルチオキサントン50.8 部、シフェニルスルホキシド40.4部、無水酢酸200部及びメタンスルホン酸796部を仕込み、25℃で約8時間反応させ、次いで反応混合物をNaPF。の水溶液560部(水526.4部にNaPF。33.6部を溶解したもの。)に少しずつ滴下し、析出した黄色の固体を3過、水及びエチルエーテルで洗浄した。黄色の固体が105.1部得られた。生成物の融点は、79.1~85.7℃で元素分析値は、次のとおりであった。

計算值(重量%)

57.49	57.53
3.99	3.96
10.95	10.97
5.28	5.30
	3.99 10.95

19.52

との製造方法に基づいて、構造式

[0040] [化15]

フッ素

\*【0042】実施例4

19.50

実施例1で得た化合物40部、水酸ナトリウム4.0 部、エチレングリコール200部を仕込み、室温で24時間反応し、その後、水中に注ぎ込み析出した黄色の固10体を3過し、乾燥し常温で固体の生成物を得た。生成物の構造式は下記のものであり、元素分析の結果は計算値にほぼ一致した。

14

[0043] [化16]

【0041】のスルホニウム塩を得た。

[0044]

元素	実測値(重量%)	計算値(重量%)
炭素	48.31	48.26
水素	4.10	4.05
イオウ	8.07	8.05
アンチモン	15.30	15.29
フッ素	14.33	14.31

【0045】(組成物の実施例)

実施例5~8、比較例1、2

表3に示す配合組成(数値は重量部である。)に従って エネルギー線硬化性組成物を配合し、混合溶解した。これを、アルミテストバネル上に5μの厚さに塗布し高圧 水銀灯(80w/cm)で8cmの距離から紫外線を照射し、硬 化させた。調整された組成物の透明性、保存安定性、指 触乾燥性、硬化塗膜の光沢、臭気について試験した。そ れらの結果を表3に示す。

【0046】透明性:組成物の透明性を目視判定した。

○・・・・完全に透明である△・・・・わずかににどりあり×・・・・白ダクしている××・・・・すぐに分離する

保存安定性:組成物を40℃で3ヶ月間保存し、安定性

を調査した。

〇・・・・全く変化していない

※△・・・・やや増粘している

×・・・・ゲル化している

指触乾燥性:指触乾燥するまでの照射量(m]/cm²)を測定した。

光沢:指触乾燥するまでの照射量(mJ/cm²)を照射した 後、硬化塗膜の表面を目視判定した。

○・・・・光沢が良好である△・・・・ややくもりがある×・・・・全く光沢がない

40 【0047】臭気:塗布面に1000mJ/cm 照射した 後、硬化塗膜の表面の臭気を観察した。

○・・・・全く臭気がない△・・・・わずかに臭気がある

×・・・・臭気がある ××・・・・臭気が強い

[0048]

※ 【表3】

表3

1.5

実施例1 で得た光重合開始剤 実施例2 で得た光重合開始剤 実施例3 で得た光重合開始剤 実施例4 で得た光重合開始剤

7000114 C 141C/055 C1 0070	71.3	
化合物	* 1	
化合物	<b>*</b> 2	
セロキサイド 2021	*3	8
EHPE-3150	* 4	2
透明性		
保存安定性		(
指触乾燥性(mJ/cm。)		3
光沢		(
戾 気		(
1 ルム物1・ジフェー	11 4 _	

1.5 80 80 80 80 80 80 20 20 20 20 20 20 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 30 75 75 35 30 30 0 0 0 0 О

1.5

1.5

1.5

【0049】注 \*1 化合物1:ジフェニル-4-チオキフェノールキシフェニルスルホニウムヘキサフル オロホスフェート

\*2 化合物2:4,4'-ビス〔ビスフェニルスルホニオ〕フェニルスルフィドビスヘキサフルオロホスフェート

\*3 セロキサイド2021:ダイセル化学工業 (株) 製、脂環式エポキシ樹脂

\*4 EHPE-3150:ダイセル化学工業(株) 製、脂環式エポキシ樹脂

で硬化性に優れ、硬化塗膜の光沢が良好であり、硬化塗

16

[0050]

膜の臭気も小さい。

【発明の効果】本発明の光重合開始剤を含有したエネル 20 ギー線硬化性組成物は、相容性、保存安定性に優れ、透明で硬化性に優れ、硬化塗膜の光沢が良好で、硬化塗膜 の臭気も小さく、優れた物性の硬化物をあたえる。